#### DE1049381

Patent number:

DE1049381

**Publication date:** 

0000-00-00

Inventor: **Applicant:** Classification:

- international:

C07D249/14; C07D263/58; C07D277/50; C07D277/82;

C07D285/135; C07D249/00; C07D263/00; C07D277/00;

C07D285/00;

- european:

C07D249/14; C07D263/58F; C07D277/50; C07D277/82;

C07D285/12D6F

Application number: DED1049381 00000000

Priority number(s):

Report a data error here

Abstract not available for DE1049381

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

DEUTSCHES



PATENTAMT

## AUSLEGESCHRIFT 1049381

B 42698 IVb/12p

ANMELDETAG: 5. DEZEMBER 1956

BEKANNTMACHUNG DER ANMELDUNG UND AUSCABE DER

AUSLEGESCHRIFT: 29. JANUAR 1959

Es wurde gefunden, daß man Hydrazone heterocyclischer Ketone der allgemeinen Formel II erhält, wenn man quartäre Cyclammoniumsalze der allgemeinen Formel I mit wäßriger Hydrazinlösung um-

In diesen allgemeinen Formeln bedeutet jedes R einen Alkyl-, Čarboxyalkyl-, Cycloalkyl-, Aralkyl- 25 oder Arylrest, X einen — gegebenenfalls substituierten - zweiwertigen Alkylen-, o-Arylen- oder Azomethinrest, Y ein zweiwertiges Ringglied, wie z. B. ein Sauerstoff-, Schwefel-, Selenatom oder eine

NH= oder N(R)-Gruppe, worin R eine Alkyl- 30
oder eine Aminogruppe darstellt, und Z<sup>©</sup> ein Äquivalent eines Säureanions.

Die Ausgangsstoffe der allgemeinen Formel I sind, z. B. durch Umsetzung der entsprechenden Thione (III) bzw. der tautomeren Mercaptane (IV) mit alky- 35 lierenden Mitteln, wie Alkylhalogeniden, Dialkylsulfaten oder Chloressigsäureester, in bekannter Weise leicht herstellbar.

Geeignete Ausgangsstoffe der allgemeinen Formel I sind also z. B. die Einwirkungsprodukte von Dimethyl-Oxazol-, Selenazol-, Imidazol-. Thiadiazol- oder Triazolreihe, an welche isocyclische gesättigte, ungesättigte oder aromatische Ringe ankondensiert sein

Verfahren zur Herstellung von Hydrazonen heterocyclischer Ketone

#### Anmelder:

Badische Anilin- & Soda-Fabrik Aktiengesellschaft, Ludwigshafen/Rhein

Dr. Hans Baumann, Ludwigshafen/Rhein, und Dr. Friedrich Arnemann, Mannheim, sind als Erfinder genannt worden

Halogenatome, Alkyl-, Alkoxy-, Aryl-, Mercapto-. Alkylsulfonyl-, Sulfonamid-, Carbonsäureester- oder -amid-, Nitro-, Amino- oder Acylaminogruppen, tragen.

Außer Dimethylsulfat kann man zur Herstellung der Ausgangsstoffe beispielsweise p-Toluolsulfonsäureäthylester, Chloressigsäureester, Athylbromid

oder Benzylchlorid verwenden.

Die Umsetzung der Ausgangsstoffe mit Hydrazin zu den Hydrazonen der allgemeinen Formel II erfolgt zweckmäßig in der Weise. daß man die quartären Verbindungen der allgemeinen Formel I oder ihre Lösung oder Suspension in eine wäßrige Hydrazinlösung einrührt. Zur Bindung der entstehenden Säure und gegebenenfalls auch des abgespaltenen Mercaptans fügt man vor dem Eintragen der quartären Verbindung oder gleichzeitig die erforderliche Menge eines säurebindenden Mittels, wie Alkalicarbonat. -bicarbonat oder -hydroxyd, Erdalkalioxyd oder -hydroxyd oder Pyridin; hinzu; man kann auch einen entsprechenden Hydrazinüberschuß verwenden.

Die Verfahrensprodukte bilden sich im allgemeinen schon bei gewöhnlicher Temperatur rasch. zuweilen unter Wärmeentwicklung. In manchen Fällen isc Kühlen erforderlich oder Erwärmen vorteilhaft.

Die erfindungsgemäßen Hydrazone scheiden sich besulfat auf die 2-Mercaptoverbindungen der Thiazol-, 50 reits während der Umsetzung in kristalliner Form oder als Ol aus. Bei leicht wasserlöslichen Hydrazonen empfiehlt es sich, bereits vor der Umsetzung indifferente Salze, inshesondere Natriumchlorid, zuzusetzen.

ausfallen und weitere Umwandlungen, z. B. der

Ketazinbildung, entzogen werden.

Die Ausbeuten sind im allgemeinen praktisch quantitativ. Überraschenderweise bilden sich keine nennenswerten Mengen Ketazine; die nach dem erfindungs- 5 gemäßen Verfahren erhaltenen Hydrazone sind vielmehr sofort sehr rein und brauchen im allgemeinen nicht weitergereinigt zu werden.

Wenn die verfahrensgemäß erhaltenen Hydrazone werden müssen, empfiehlt es sich, sie durch Umsetzen mit Säuren und gegebenenfalls mit komplexbildenden Salzen, wie Zinkchlorid; in ihre beständigen Salze oder

Doppelsalze umzuwandeln.

Hydrazone sind wertvolle Zwischenprodukte, insbesondere für Farbstoffe.

Die in den nachfolgenden Beispielen genannten Teile sind Gewichtsteile:

#### Beispiel 1

Man stellt zunächst durch Umsetzen von 2-Mercaptobenzthiazol mit Dimethylsulfat in folgender, hier nicht beanspruchter Weise das N-Methyl-2-methylmercaptobenzthiazoliummethosulfat her:

Zu einer Lösung von 100 Teilen 2-Mercaptobenzthiazol in 600 Teilen Wasser und 120 Teilen 50%iger Natronlauge läßt man bei 0 bis 10° C unter Rühren allmählich 84 Teile Dimethylsulfat zulaufen. Das ausgefallene 2-Methylmercaptobenzthiazol wird abgesaugt 30 und mit Wasser gewaschen, dann noch feucht mit 230 Teilen o-Dichlorbenzol verrührt, wobei es sich in diesem löst, und nach Abtrennen der Wasserschicht unter Rühren bei 80° C allmählich mit 100 Teilen Diund dann einige Stunden bei gewöhnlicher Temperatur.

Das im o-Dichlorbenzol suspendierte N-Methyl-2-methylmercaptobenzthiazoliummethosulfat wird in Lösung vom o-Dichlorbenzol und rührt sie bei gewöhnlicher Temperatur allmählich in eine Lösung von 45 Teilen Hydrazinhydrat und 47,7 Teilen Natriumcarbonat in 300 Teilen Wasser ein. Dabei kristallisiert feinkristalliner Niederschlag aus. Man saugt ab, wäscht mit Wasser und trocknet unter vermindertem Druck bei 60 bis 70° C. Die Ausbeute beträgt 103 Teile, entsprechend 96% der Theorie. berechnet auf das angewendete 2-Mercaptobenzthiazol. Das 50 Methanol und Wasser charakterisiert sind:

Produkt schmilzt ohne weitere Reinigung bei 145 bis 146° C.

#### Beispiel 2

Man stellt zunächst in hier nicht beanspruchter Weise aus 2,5-Dimercapto-1,3,4-thiadiazol und Dimethylsulfat das 2,5-Bis-(methylmercapto-) N-methylthiadiazoliummethosulfat her:

Zu einer Lösung von 150 Teilen 2,5-Dimercaptovor der Weiterverarbeitung längere Zeit gelagert 10 1,3,4-thiadiazol in 1500 Teilen 2 n-Natronlauge läßt man bei 10 bis 15° C unter kräftigem Rühren 320 Teile Dimethylsulfat fließen. Die meistens ölig sich abscheidende 2,5-Dimethylmercaptoverbindung wird chne weitere Reinigung in 600 Teilen Toluol gelöst Die auf die beschriebene Weise leicht herstellbaren 15 und mit 140 Teilen Dimethylsulfat 2 Stunden bei 110° C gerührt. Nach dem Erkalten fügt man 800 Teile Wasser hinzu und trennt die Toluolschicht ab.

Die wäßrige Lösung, die das 2,5-Bis-(methyl-20 mercapto-) N-methylthiadiazoliummethosulfat enthält. tührt man allmählich in eine Lösung von 50 Teilen Hydrazinhydrat und 30 Teilen Natriumchlorid in 250 Teilen Wasser ein, wobei sich das 2-Methylmercapto - 4 - methyl - 1,3,4 - thiadiazolon - (5) -hydrazon 25 der Formel

kristallin ausscheidet. Man saugt es nach mehrstünmethylsulfat versetzt. Man rührt 4 Stunden bei 80° C 35 digem Stehen in der Kälte ab, wäscht es mit Eiswasser und trocknet es bei vermindertem Druck. Die Ausbeute beträgt 148 Teile. Nach dem Umkristallisieren aus wäßrigem Methanol erhält man das Produkt in Form farbloser Nadeln vom Schmelzpunkt 165 bis 100 Teilen Wasser gelöst. Man befreit die wäßrige 40 166° C, die sich am Licht allmählich grünlich verfärhen. Es ist in Alkoholen, aromatischen Kohlenwasserstoffen. Eisessig und verdünnten wäßrigen Mineralsäuren leicht, in Wasser schwer löslich.

In analoger Weise kann man die folgenden Vdas N-Methylhenzthiazolon-(2)-hydrazon sofort als 45 Hydrazone herstellen, die durch die angegebenen Schmelzpunkte hzw. durch die Lösungsfarbe ihrer durch oxydative Kupplung mit Dimethylanilin und Eisen(III)-chlorid nach Patent 963 176 entstehenden Derivate in einem Gemisch aus gleichen Teilen

	5	·		<b>6</b> ;	<u> </u>
2.777	Ausgangsstoff	Ti . III.	Hydrazon	bio.C	Lösungsfarbe
	O C-SC <sub>2</sub> H <sub>5</sub> CH	30SO8e	N N	N-NH <sub>2</sub> 222	Bordo 🗸
	CH <sup>8</sup>		CH₂		
, who was 1	NÑ-CH <sub>a</sub>		N N	124	Grünstichig ·
$C_6H_5-NH-C$	$\begin{bmatrix} C - SCH_3 \end{bmatrix}$ Br $^{\odot}$	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub>	-NH-C C=	N-NH <sub>2</sub> 134	blau
, , ,	· _e 1		HCS		
H <sub>3</sub> C=0	C-SCH <sub>3</sub> CH	I³OSO³⊖	11	N-NH <sub>s</sub> —	Violett
	N® CH.		CH <sub>3</sub>		
<b>u</b>	c_s ]		HC—S		
н		I <sub>3</sub> OSO <sub>3</sub> Θ	# 1	N-NH <sub>2</sub>	Violett
	CH <sup>8</sup>		CH <sub>3</sub>		<u> </u>
C,H,NH		C <sub>e</sub> H,	NH S.S.		
	C-SCH <sub>3</sub> CH	I <sub>8</sub> OSO <sub>3</sub> 9	· <b>V V</b> - \	N-NH <sub>3</sub> 132 bis 136	Blau >
	CH,		CH <sub>3</sub>		
CH, CONH	_s1	сн,сс			
	C-SCH <sub>8</sub> CH	I₃OSO₃ <sup>⊕</sup>	N C=	N-NH <sub>2</sub> 174 bis 176	Rotstichig- blau
<b>?</b>	сн,		CH <sub>3</sub>		
C <sub>2</sub> H <sub>4</sub> O	S C-S-CH, CH	C <sub>2</sub>	H <sub>5</sub> O S C=	N-NH <sub>2</sub> 133	Grünstichig- blau
•	CH,		CH <sup>3</sup>		

	7	す 042 201	8	
ashiphanis of the	Ausgangsstoff	Hydrazon	F.°C	Lösungsfarbe
	C-S-CH <sub>3</sub> CH <sub>8</sub> OSC	$S = C = N - NH_{s}$ $C_{s}H_{s}$	173	Blauviolett 🗡
CL	S C - SCH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> OSC	$Cl$ $S$ $C=N-NH_2$	118	Blauviolett 🟃
jaco	CH <sub>3</sub>	$C=N-NH_2$	Erweichungs- punkt	Blauviolett }
±ge loci	CH <sub>3</sub> Cl <sup>©</sup>	CH <sub>3</sub>	55 bis 87	
C C	NH <sub>2</sub>   N C-S-CH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> OSC	$\begin{array}{c c} NH_2 \\ \downarrow \\ C=N-NH_2 \\ N \end{array}$	133 bis 140	Bordo –
	CH <sub>8</sub>	CH <sub>3</sub>		
C N	C—SCH <sub>3</sub> CH <sub>3</sub> SO <sub>4</sub>	CH <sub>3</sub>	_	Blaustichig- rot
HC'	C—SCH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>	HC S C=N-NH <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>	83	Blauviolett 💉

10

#### PATENTANSPRUCH:

Verfahren zur Herstellung von Hydrazonen heterocyclischer Ketone, dadurch gekennzeichnet, daß man quartäre Cyclammoniumsalze der allgemeinen Formel

$$\begin{bmatrix} \mathbf{Y} \\ \mathbf{C} - \mathbf{S} - \mathbf{R} \\ \mathbf{N} \\ \mathbf{R} \end{bmatrix}_{\mathbf{Z}^{\Theta}}$$

in der jedes R einen Alkyl-, Carboxyalkyl-, Cycloalkyl-, Aralkyl- oder Arylrest, X einen — gegebenenfalls substituierten — zweiwertigen Alkylen-, o-Arylen- oder Azomethinrest, Y ein zweiwertiges Ringglied, wie ein Sauerstoff-, Schwefel-, Selenatom oder die Gruppe —NH— oder —N(R)—, worin R eine Alkyl- oder eine Aminogruppe darstellt, und Z<sup>©</sup> ein Äquivalent eines Säureanions bedeutet, mit wäßriger Hydrazinlösung umsetzt.

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:				
☐ BLACK BORDERS				
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES				
FADED TEXT OR DRAWING				
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING				
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES				
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS				
GRAY SCALE DOCUMENTS				
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT				
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY				

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.